

РУКОВОДСТВО ПО ИСПЫТАТЕЛЬНЫМ МЕТОДАМ

Номер 2.3.28.1	
Предмет исследования Методы определения содержания галогенидов в паяльных флюсах и пастах	
Дата 06/04	Редакция
Исходная рабочая группа Целевая группа по испытанию характеристик флюса (5-24a)	

1 Общая информация

Данное испытание предназначено для измерения уровня хлоридов, бромидов и фторидов в паяльных флюсах и пастах с помощью метода ионной хроматографии.

2 Прилагаемая документация

IPC J-STD-004 Требования к флюсам для пайки

IPC-TM-650 Руководство по испытательным методам

2.3.34 Содержание твердой фазы, флюсы

3 Испытательные образцы

3.1 Жидкий флюс, паяльная паста, пастообразный флюс, вытяжка флюса из паяльной пасты, извлеченный флюс навески дозированного припоя, присадочная проволока с флюсовым сердечником. Процесс оплавления/экстракции следует проводить в соответствии с J-STD-004 для навесок дозированного припоя.

4 Приборы и материалы

4.1 Ионный хроматограф с определением 50 частей на млрд. или более точный. Оборудование и химический состав должны быть установлены и приведены в устойчивое состояние согласно инструкциям изготовителя.

4.2 Водяной термостат с температурой нагрева воды до $80 \pm 5^\circ\text{C}$.

4.3 Чистые с теплоизоляционными свойствами пакеты, например, КАРАК ® 500 серии или эквивалентно этому с менее чем 250 ч/млрд. экстрагируемых примесей. (Установите степень очистки или номер детали изготовителя).

4.4 Виниловые перчатки для чистки помещения (<3 ч/млрд. CI).

4.5 Деионизированная вода с удельным сопротивлением как минимум 18.0 мегом сантиметр.

4.6 Химические реактивы класса HPLC и ASC для приготовления элюента и регенерирующего раствора.

4.7 Стандарты для хлоридов, бромидов и фторидов НИСТ (Национального института стандартов и технологий США).

4.8 2-пропанол (IPA), высокой степени очистки для электроники.

4.9 Тигель для припоя.

- 4.10 Аналитические весы со взвешиванием до 0.001 г.
- 4.11 50 мм сердечник.
- 4.12 Чистые кусачки.
- 4.13 Машина для термосварки.
- 4.14 Емкость без ионов.
- 4.15 Ультразвуковая ванна или магнитная мешалка со смесителем.
- 4.16 Свободные от ионов помповые фильтры.
- 4.17 Пробирка.

5. Процедуры

5.1 Жидкий флюс/экстрагированный флюс

- 5.1.1 Приготовьте раствор: 10% объема раствора должен составлять изопропиловый спирт, 90% - деионизированная вода и разбавьте жидкий флюс до 200х.
- 5.1.2 Прежде чем начать проведение анализов, профильтруйте образец флюса через помповый фильтр для удаления твердых частиц.

5.2 Паяльная паста/паяльный флюс

- 5.2.1 Взвесьте около 0.001 г, примерно один (1) грамм паяльной пасты, поместите ее во взвешенный пакет КАРАК ® 165 мм x 200 мм, содержащий 50 мл раствора из 10% изопропилового спирта и 90% деионизированной воды.
- 5.2.2 Сделайте заготовку, добавив 50 мл экстракта раствора в пустой пакет.
- 5.2.3 Поставьте метку на пакете, загерметизируйте его и поместите в термостат с горячей водой 80°C.
- 5.2.4 По истечении 16 часов ± 1 час выньте пакет из термостата, энергично встряхните его секунд 10 для того, чтобы тщательно перемешать содержимое пакета.
- 5.2.5 Позвольте раствору остыть как минимум минут за 30, прежде чем переливать содержимое пакета в освобожденный от ионов пластиковый контейнер.
- 5.2.6 Профильтруйте образец через помповый фильтр, свободный от ионов, для удаления крупных частиц до проведения анализов.

5.3 Проволочный припой с флюсовым сердечником

- 5.3.1 Взвесьте приблизительно 50 грамм образца проволоки.
- 5.3.2 Накрутите образец проволоки на сердечник диаметром 50 мм (Примечание: обрезанные края обработайте паяльником для обеспечения изоляции образца во время чистки). Поместите получившийся образец катушки в химический стакан с кипящей деионизированной водой.
- 5.3.3 По истечении примерно 5 минут выньте катушку из кипящей воды, промойте изопропиловым спиртом и дайте обсохнуть.

5.3.4 После того, как катушка высохнет, нарежьте образцы проволоки примерно 1 см длиной и поместите в испытательную пробирку.

5.3.5 Поместите испытательную пробирку с образцами в ванну с припоем. Спустя 30 секунд после полного оплавления образцов выньте пробирку из ванны и дождитесь их полного отвердевания.

5.3.6 После затвердевания припоя, но до затвердевания флюса, отлейте приблизительно 0.2 г флюса в испытательную пробирку известной массы.

5.3.7 Взвесьте вторую испытательную пробирку, содержащую флюс и вычтите вес пробирки, чтобы определить чистый вес образца.

5.3.8 В испытательную пробирку, содержащую образец, добавьте изопропиловый спирт известного объема и поместите пробирку в ультразвуковое устройство или на магнитную мешалку со смесителем внутри пробирки примерно на 30 минут.

5.3.9 После растворения образца флюса разбавьте раствор таким образом, чтобы концентрация изопропилового спирта составляла примерно 10%.

5.4 Испытательный метод

5.4.1 Экстракты раствора необходимо проанализировать, используя метод ионной хроматографии с 3-5 уровнями калибровки.

5.4.2 Разбавляйте экстракт раствора дальше, используя изопропиловый спирт, составляющий 10% от объема, если необходимо снизить концентрацию ионов в пределах диапазона калибровки хроматографа.

5.5 Вычисления

5.5.1 Жидкий флюс

5.5.1.1 Определите массу каждого иона галогена в жидком флюсе:

Масса иона галогена в жидком флюсе (г) =

$$\begin{aligned} & [\text{частей на млрд. непосредственной составляющей IC } (\mu\text{g/mL})] \times \\ & [\text{коэффициент разбавления, при необходимости}] \times \\ & [\text{объем разбавления раствора (мл)}] \times 10^{-6} \end{aligned}$$

Примечание: значение «частей на млрд. непосредственной составляющей IC» - это реальное значение образца за вычетом бланкового значения.

5.5.1.2 Определите массу сухого остатка флюса в жидком флюсе:

$$\begin{aligned} \text{Масса сухого остатка флюса в жидком флюсе (г)} = \\ & (\text{Объем образца жидкого флюса (мл)}) \times \\ & (\text{Плотность образца жидкого флюса (г/мл)}) \times \\ & (\% \text{ сухого остатка в жидком флюсе}/100) \end{aligned}$$

5.5.1.3 Вычислите процентное содержание галоген-ионов в нелетучем сухом остатке жидкого флюса:

% галоген-ионов в сухом остатке жидкого флюса =

$$\frac{(\text{масса галоген — ионов (г) в жидком флюсе}) \times 100}{(\text{масса сухого остатка (г) в жидком флюсе})}$$

5.5.2 Паяльная паста

5.5.2.1 Определите массу каждого галоген-иона во флюсе паяльной пасты:

Масса галоген-иона (г) во флюсе паяльной пасты =

(частей на млрд. непосредственной составляющей IC ($\mu\text{g/mL}$)) x

(коэффициент разбавления, при необходимости) x

(объем разбавления раствора (мл)) x 10^{-6}

5.5.2.2 Определите массу сухого остатка флюса во флюсе паяльной пасты:

Масса сухого остатка флюса во флюсе паяльной пасты (г) =

(масса образца паяльной пасты (г)) x

(% флюса в паяльной пасте /100) x

(% сухого остатка во флюсе пасты/100)

5.5.2.3 Вычислите процентное соотношение каждого галоген-иона в нелетучем сухом остатке жидкого флюса:

% галоген-ионов в сухом остатке флюса паяльной пасты=

$$\frac{(\text{масса галоген — ионов (г) в паяльной пасте}) \times 100}{(\text{масса сухого остатка флюса (г) в паяльной пасте})}$$

5.5.3 Проволочный припой с флюсовым сердечником

5.5.3.1 Определите массу каждого галоген-иона во флюсе проволочного припоя:

Масса галоген-ионов во флюсе проволочного припоя (г) =

(частей на млрд. непосредственной составляющей IC ($\mu\text{g/mL}$)) x

(коэффициент разбавления, при необходимости) x

(объем разбавления раствора (мл)) x 10^{-6}

5.5.3.2 Определите массу сухого остатка флюса во флюсе проволочного припоя:

Масса сухого остатка флюса во флюсе проволочного припоя (г) =

(масса сухого остатка флюса (г)) x (% сухого остатка во флюсе/100)

5.5.3.3 Вычислите процентное содержание каждого галоген-иона в нелетучем сухом остатке флюса проволочного припоя:

% галоген-иона в сухом остатке флюса проволочного припоя =

$$\frac{\text{масса галоген — ионов (г) во флюсе)} \times 100}{\text{масса сухого остатка флюса (г) в проволочном припое}}$$

6 Примечания

6.1 При утверждении метода ионной хроматографии следует убедиться в том, что используемые для образцов и экстракций контейнеры, освобожденные от ионов, не являются причиной погрешности.

6.2 Безопасность. Ознакомьтесь со всеми мерами предосторожности при работе с упомянутыми химическими веществами.



ASSOCIATION CONNECTING
ELECTRONICS INDUSTRIES®

2215 Sanders Road
Northbrook, IL 60062-6135

IPC-TM-650 TEST METHODS MANUAL

1 Scope This test procedure is designed to measure the level of chloride, bromide, and fluoride present in a soldering flux or paste by Ion Chromatography.

2 Applicable Documents

IPC J-STD-004 Requirements for Soldering Fluxes

IPC-TM-650 Test Methods Manual

2.3.34 Solids Content, Flux

3 Test Specimens

3.1 Liquid flux, solder paste, paste flux, extracted solder preform flux, or cored wire. The reflow/extraction process should be carried out in accordance with J-STD-004 for the solder preforms.

4 Apparatus and Material

4.1 Ion Chromatograph capable of 50 ppb or better detection. The equipment and chemistry should be set up and standardized per the manufacturer's instructions.

4.2 Hot Water Bath capable of maintaining 80 ± 5 °C [176 ± 9 °F].

4.3 Clean, heat sealable bags, i.e., KAPAK® 500 series or equivalent, with less than 250 ppb extractable contaminants. (Specify cleanliness level or manufacturers' part number.)

4.4 Cleanroom vinyl gloves. (<3 ppm of Cl).

4.5 Deionized water with a resistivity of at least 18.0 megohm centimeter.

4.6 HPLC or ASC grade chemicals for eluent and regenerant preparation.

4.7 NIST traceable standards for chloride, bromide and fluoride.

4.8 2-Propanol (IPA), Electronic grade or better.

Number 2.3.28.1	
Subject Halide Content of Soldering Fluxes and Pastes	
Date 06/04	Revision
Originating Task Group Flux Specifications Task Group (5-24a)	

4.9 Solder Pot.

4.10 Analytical Balance capable of measuring 0.001g.

4.11 50 mm [1.969 in] mandrel.

4.12 Clean wire cutters.

4.13 Heat sealer.

4.14 Ion-free containers.

4.15 Ultrasonic bath or magnetic stirrer and stir bar.

4.16 Ion-free syringe filters.

4.17 Test Tube.

5 Procedures

5.1 Liquid Flux / Extracted Flux

5.1.1 Prepare a solution of 10% by volume isopropyl alcohol and 90% by volume deionized water and dilute the liquid flux sample to 200X.

5.1.2 Filter samples through ion-free syringe filters to remove particulate prior to analysis.

5.2 Solder Paste/Paste Flux

5.2.1 Weigh to the nearest 0.001 g., approximately one (1) gram of solder paste and place it into a tared 165 mm [6.496 in] by 200 mm [7.874 in] Kapak® bag containing 50 ml of a solution of 10% by volume isopropyl alcohol and 90% by volume deionized water.

5.2.2 Prepare a blank by adding 50 ml of the extract solution to an empty bag.

5.2.3 Label and heat seal the bags and place them into a hot water bath maintained at 80 °C [176 °F].

IPC-TM-650		
Number 2.3.28.1	Subject Halide Content of Soldering Fluxes and Pastes	Date 06/04
Revision		

5.2.4 After 16 hours \pm one hour, remove the bags from the water bath and shake vigorously for 10 seconds to mix the contents.

5.2.5 Allow the solutions to cool for 30 minutes minimum before transferring the extract solutions to ion-free plastic containers.

5.2.6 Filter samples through ion-free syringe filters to remove particulate prior to analysis.

5.3 Flux-Cored Solder Wire

5.3.1 Weigh approximately fifty (50) grams of the wire sample.

5.3.2 Wrap the specimen around a 50 mm [1.969 in] diameter mandrel (*Note:* Touch the cut ends of the sample with a soldering iron to seal the sample while cleaning). Place the resultant sample coil into a beaker of boiling deionized water.

5.3.3 After approximately five (5) minutes, remove the coil from the boiling water, rinse with isopropyl alcohol, and allow to air dry.

5.3.4 After drying, cut the sample into approximately one (1) centimeter [0.394 in] length pieces and place inside of a test tube.

5.3.5 Place the test tube, with diced sample, in a solder bath. Thirty (30) seconds after the sample is completely reflowed, remove the test tube and then allow the solder to solidify.

5.3.6 Upon solidification of the solder and before solidification of the flux, pour approximately 0.2 grams of the flux into a test tube of known weight.

5.3.7 Weigh the second test tube containing the flux and subtract off the test tube weight to determine the weight of the flux sample.

5.3.8 Add a known volume of isopropyl alcohol to the sample test tube and place the test tube into a sonicator or on a magnetic stirrer with a stir bar in the test tube for approximately thirty (30) minutes.

5.3.9 Once the flux sample is dissolved, dilute the sample solution such that the overall concentration of isopropyl alcohol is approximately 10%.

5.4 Test Method

5.4.1 Extract solutions shall be analyzed using an Ion Chromatograph with a three to five level calibration.

5.4.2 Dilute extract solutions further with a 10% by volume isopropyl alcohol solution, if necessary, to lower ion concentration levels within the calibration ranges of the chromatograph.

5.5 Calculations

5.5.1 Liquid Flux.

5.5.1.1 Determine the weight of each halide ion in the liquid flux:

Weight of halide ion (g) in liquid flux =

$$\begin{aligned} & [\text{ppm from IC } (\mu\text{g/mL})] \times \\ & [\text{Dilution factor, if necessary}] \times \\ & [\text{Volume of dilution solution (mL)}] \times 10^{-6} \end{aligned}$$

Note: "ppm from IC" value is actually specimen value minus blank value.

5.5.1.2 Determine the weight of flux solids in the liquid flux:

Weight of flux solids (g) in liquid flux =

$$\begin{aligned} & [\text{Volume of liquid flux sample (mL)}] \times \\ & [\text{Density of liquid flux sample (g/mL)}] \times \\ & [\% \text{ Solids in liquid flux} / 100] \end{aligned}$$

5.5.1.3 Calculate percent of each halide ion in the nonvolatile solid portion of the liquid flux:

Percent of halide ion in solid portion of liquid flux =

$$\frac{[\text{Weight of halide ion (g) in liquid flux}] \times 100}{[\text{Weight of flux solids (g) in liquid flux}]}$$

5.5.2 Solder Paste

5.5.2.1 Determine the weight of each halide ion in the solder paste flux:

Weight of halide ion (g) in solder paste flux =

$$\begin{aligned} & [\text{ppm from IC } (\mu\text{g/mL})] \times \\ & [\text{Dilution factor, if necessary}] \times \\ & [\text{Volume of extract solution (mL)}] \times 10^{-6} \end{aligned}$$

IPC-TM-650		
Number 2.3.28.1	Subject Halide Content of Soldering Fluxes and Pastes	Date 06/04
Revision		

5.5.2.2 Determine the weight of flux solids in the solder paste flux:

Weight of flux solids (g) in solder paste flux =

$$\begin{aligned} & [\text{Weight of solder paste sample (g)}] \times \\ & [\% \text{ Flux in solder paste} / 100] \times \\ & [\% \text{ Solids in paste flux} / 100] \end{aligned}$$

5.5.2.3 Calculate the percentage of each halide ion in the nonvolatile solid portion of the liquid flux:

Percent of halide ion in solid portion of solder paste flux =

$$\frac{[\text{Weight of halide ion (g) in solder paste}] \times 100}{[\text{Weight of flux solids (g) in solder paste}]}$$

5.5.3 Flux-Cored Solder Wire

5.5.3.1 Determine the weight of each halide ion in the solder wire flux:

Weight of halide ion (g) in solder wire flux =

$$\begin{aligned} & [\text{ppm from IC } (\mu\text{g/mL})] \times \\ & [\text{Dilution factor, if necessary}] \times \\ & [\text{Volume of dilution solution (mL)}] \times 10^{-6} \end{aligned}$$

5.5.3.2 Determine the weight of flux solids in the solder wire flux:

Weight of flux solids (g) in solder wire flux =

$$[\text{Weight of flux sample (g)}] \times [\% \text{ Solids in flux} / 100]$$

5.5.3.3 Calculate percent of each halide ion in the nonvolatile solid portion of the solder wire flux:

Percent of halide ion in solid portion of solder wire flux =

$$\frac{[\text{Weight of halide ion (g) in flux}] \times 100}{[\text{Weight of flux solids (g) in flux}]}$$

6 Notes

6.1 When establishing an ion chromatography method, the containers utilized for extraction and sample processing should be evaluated to confirm that error is not introduced by the chosen "ion-free" containers.

6.2 Safety Observe all appropriate precautions on MSDS for chemicals involved in this test method.